(19) **日本国特許庁(JP)**

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2005-179363 (P2005-179363A)

(43) 公開日 平成17年7月7日(2005.7.7)

弁理士 村山 靖彦

弁理士 実広 信哉 (72) 発明者 マリー-ロール・デラクール

キロール・31-33

フランス・75013・パリ・リュ・エス

最終頁に続く

(74) 代理人 100110364

(51) Int.Cl.		F I			テーマコード	(参考)
A61K	7/00	A 6 1 K	7/00	J	40083	
A61K	7/02	A 6 1 K	7/02			
A61K	7/035	A 6 1 K	7/035			
A61K	7/32	A 6 1 K	7/32			
A61K	7/42	A 6 1 K	7/42			
		語查審	ず 有 請求	項の数 19 OL	外国語出願	(全 58 頁)
(21) 出願番号		特願2004-366761 (P2004-366761)	(71) 出願人	391023932		
(22) 出願日		平成16年12月17日 (2004.12.17)		ロレアル		
(31) 優先権主張番号		0351128		フランス国パリ	, リューロワイ	ヤル 14
(32) 優先日		平成15年12月19日 (2003.12.19)	(74)代理人	100064908		
(33) 優先権主張国		フランス (FR)		弁理士 志賀	正武	
			(74) 代理人	100089037		
				弁理士 渡邊	隆	
			(74) 代理人	100108453		

(54) 【発明の名称】繊維を含む固体の化粧品組成物

(57)【要約】

【課題】 製品の表面を損なうことなく、アプリケータを使用してまたは指で取り出すことができる、架橋オルガノポリシロキサンエラストマー粒子とその他の粉末とを含有する 固体組成物を提供することである。

【解決手段】 本発明は、水と、架橋オルガノポリシロキサンエラストマーの固体粒子と、繊維と、その他の粉末とを含有する粉状化粧用組成物に関する。

【選択図】 なし

【特許請求の範囲】

【請求項1】

水と、オルガノポリシロキサンエラストマーの固体粒子と、繊維と、その他の粉末とを 含有する固体組成物。

【請求項2】

前記架橋オルガノポリシロキサンが、

- ケイ素に結合した少なくとも1個の水素を含有するジオルガノシロキサンと、ケイ素に 結合したエチレン性不飽和基を含有するジオルガノポリシロキサンとの架橋付加反応によって;
- ヒドロキシ末端基を含有するジオルガノポリシロキサンと、ケイ素に結合した少なくとも1個の水素を含有するジオルガノポリシロキサンとの脱水素架橋縮合反応によって;
- ヒドロキシ末端基を含有するジオルガノポリシロキサンと、加水分解性オルガノポリシランとの架橋縮合反応によって;
- オルガノポリシロキサンの熱架橋によって;
- 高エネルギー照射によるオルガノポリシロキサンの架橋によって; 得られるものから選択されることを特徴とする、請求項1に記載の組成物。

【請求項3】

前記架橋オルガノポリシロキサンエラストマー粒子が、前記組成物の総重量に対して、10重量%~50重量%の範囲、好ましくは20重量%~40重量%の範囲、より好ましくは25重量%~40重量%の範囲の含有率で存在することを特徴とする、請求項1または2に記載の組成物

【請求項4】

前記繊維が、絹繊維、木綿繊維、羊毛繊維、亜麻繊維、セルロース繊維、ポリアミド繊維、ビスコース繊維、アセテート繊維、特にレイヨンアセテート繊維、ポリ(p-フェニレンテレフタルアミド)繊維、アクリル系繊維、特にポリメチルメタクレレート繊維またはポリ(2-ヒドロキシエチルメタクリレート)繊維、ポリオレフィン繊維および特にポリエチレンもしくはポリプロピレン繊維、シリカ繊維、炭素繊維、特に黒鉛形態のもの、ポリテトラフルオロエチレン繊維、不溶性コラーゲン繊維、ポリエステル繊維、ポリ塩化ビニル繊維またはポリ塩化ビニリデン繊維、ポリビニルアルコール繊維、ポリアクリロニトリル繊維、キトサン繊維、ポリウレタン繊維、ポリエチレンフタレート繊維、ポリマーの混合物から形成される繊維、およびほぼ直線状の硬質繊維、ならびにこれらの混合物から選択されることを特徴とする、請求項1から3のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項5】

前記繊維の長さが、 1μ m~10mm、好ましくは0.1mm~5mm、より好ましくは0.3mm~1mmの範囲であることを特徴とする、請求項1から4のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項6】

前記繊維が、長さL/直径Dが、 $1.5\sim2500$ 、好ましくは $3.5\sim500$ 、より好ましくは $5\sim150$ の範囲で選択されるような、LとDを有することを特徴とする、請求項1から5のいずれか可以に記載の組成物。

【請求項7】

前記繊維が、組成物の総重量に対して、0.5重量%~20重量%の範囲、好ましくは0.5重量%~15重量%の範囲、より好ましくは0.5重量%~8重量%の範囲、特に好ましくは2重量%~8重量%の範囲の含有率で存在することを特徴とする、請求項1から6のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項8】

前記繊維と前記架橋オルガノポリシロキサン粒子が、繊維/架橋オルガノポリシロキサン粒子重量比が、0.01~2、好ましくは0.03~1、より好ましくは0.05~0.5、特に好ましくは0.05~0.2の範囲になるような含有率で存在することを特徴とする、請求項1から7のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項9】

前記その他の粉末が、粉末状色素、フィラーおよびこれらの混合物から選択されること を特徴とする、請求項1から8のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項10】

前記粉末状色素が、二酸化チタン、酸化ジルコニウム、酸化セリウム、酸化亜鉛、酸化鉄、酸化クロム、マンガンバイオレット、ウルトラマリンブルー、クロム水和物、鉄青、アルミニウム粉末および銅粉末から選択されることを特徴とする、請求項9に記載の組成物。

【請求項11】

前記フィラーが、タルク、マイカ、シリカ、カオリン、ポリアミド粉末、ポリ-β-アラニン粉末、ポリエチレン粉末、テトラフルオロエチレンポリマー粉末、ラウロイルリジン、デンプン、窒化ホウ素、塩化ポリビニリデン/アクリロニトリルの中空ミクロスフェア、アクリル酸共重合体の中空ミクロスフェア、エチレングリコールジメタクリレートとラウリルメタクリレートの共重合体粉末、シリコーン樹脂マイクロビーズ、沈殿炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、炭酸水素マグネシウム、ハイドロキシアパタイト、中空シリカミクロスフェア、ガラスまたはセラミックマイクロカプセル、および炭素原子8~22個を含有する有機カルボン酸から誘導される金属石けん、ならびにこれらの混合物から選択されることを特徴とする、請求項9に記載の組成物。

【請求項12】

組成物の総重量に対して、10重量%~70重量%の範囲、好ましくは10重量%~60重量%の範囲、より好ましくは10重量%~60重量%の範囲、特に好ましくは20重量%~50重量%の範囲の総含有率のその他の粉末を含むことを特徴とする、請求項1から11のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項13】

前記架橋オルガノポリシロキサン粒子と前記その他の粉末が、前記架橋オルガノポリシロキサン粒子/その他の粉末重量比が、 $0.4/1\sim2/1$ 、好ましくは $0.4/1\sim1.5/1$ 、より好ましくは $0.4/1\sim1.3/1$ 、特に好ましくは $0.6/1\sim1.3/1$ の範囲になるような含有率で存在することを特徴とする、請求項1から12のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項14】

前記水が、組成物の総重量に対して、5重量%~30重量%の範囲、好ましくは10重量%~25重量%の範囲、より好ましくは15重量%~25重量%の範囲、特に好ましくは20重量%~25重量%の範囲の含有率で存在することを特徴とする、請求項1から13のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項15】

0.07N~0.4N、好ましくは0.1~0.35Nの範囲の硬度、および15%~80%の範囲、好ましくは30%~70%の範囲の弾性ELを有することを特徴とする、請求項1から14のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項16】

化粧用組成物であることを特徴とする、請求項1から15のいずれか一項に記載の組成物

【請求項17】

肌のメークアップ組成物、特にコンプレキションメークアップ組成物、特にファンデーションであることを特徴とする、請求項1から16のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項18】

スキンケア組成物が、スキンケア製品、スキンマッティング製品、肌のための日焼け止め製品、セルフタンニング組成物又はデオドラント製品であることを特徴とする、請求項1から16のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項19】

請求項1から19のいずれか一項に記載の組成物を、ケラチン物質、特に肌に塗ることを含む、ケラチン物質、特に肌のメークアップ方法。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

[0001]

本発明は、オルガノポリシロキサンエラストマーおよび繊維を含有する固体組成物、特に化粧用組成物に関する。本発明は、肌、爪、まつげ、まゆ毛、または毛髪、特に肌など、人間のケラチン物質のメークアップまたは非治療的処置方法であって、上記組成物をこれらのケラチン物質に塗ることを含む方法にも関する。

【背景技術】

[0002]

本発明の組成物は、ケラチン物質、特に肌のメークアップまたはケア用組成物とすることができ、好ましくはメークアップ組成物とすることができる。

【0003】

このメークアップ組成物は、コンプレキション製品(特にファンデーション)、アイシャドウ、アイライナー、メークアップルージュ、コンシーラー製品、ボディメークアップ製品、リップメークアップ製品、ネイルメークアップ製品、またはヘアメークアップ製品などの、スキンメークアップ製品とすることができる。好ましくは、この組成物は、スキンメークアップ製品、特にファンデーション、アイシャドウ、またはメークアップルージュである。より具体的には、本発明は、コンプレキションメークアップ製品、特にファンデーションに関する。

【0004】

このスキンケア組成物は、スキンケア製品(顔、ボディ、または手の)、スキンマッティング製品(skin matting product)、肌用(特に顔用)紫外線防止製品、セルフタンニング用組成物、またはデオドラント製品とすることができる。

【0005】

水性媒体中に架橋有機ポリシロキサンエラストマーの粒子と顔料およびフィラーなどの粉末とを含有する固体の化粧用組成物は、国際公開第02/053126号に開示されている。この組成物は、粘着性を有するペーストのテクスチャの固体形態を有し得る。この固体組成物は、特に皿形容器に入れてあり、弾性のある取り出し表面を有し、その結果、硬い感触の普通のコンパクトパウダーとは異なる新しい感触が得られる。

[0006]

国際公開第02/053126号に記載の固体の組成物を使用するには、ユーザーは、手当てまたはメークアップするケラチン物質に塗ることを意図して、この製品の望む量を取り出すために、スポンジ、プウダーパフ、またはブラシなどのアプリケータあるいは指を使用して、この固体製品の表面をこする。この製品の特定のテクスチャー(特に、しなやかさ及び弾力性)のために、アプリケータでピックアップするのは難しく、ユーザーが製品の表面を過度の力でこする時に、亀裂が生じ又は大きくなり、表面を損なうかもしれない。その後の製品の表面は、ムラができ、美しくなくなり、製品を取り出すのが更に困難になる。その製品は、もはや美しい外観を有しておらず、それ故、不都合である。

【特許文献1】国際公開第02/053126号

【特許文献2】欧州特許出願公開第1064930号

【特許文献3】欧州特許出願公開第295886号

【特許文献4】特開昭61-194009

【特許文献5】欧州特許出願公開第242219号

【特許文献6】欧州特許出願公開第381166号

【特許文献7】特開平10-175816

【特許文献8】米国特許第5928660号

【特許文献9】欧州特許出願公開第6921217号

【特許文献10】欧州特許出願公開第686858号

【特許文献11】米国特許第5472798号

【特許文献12】米国特許第3802841号

【特許文献13】フランス特許第2079785号

【特許文献14】

欧州特許出願公開第0360728号

【特許文献15】欧州特許出願公開第0549494号

【非特許文献1】R. PigeonおよびP. Allard、Chimie Macromoleculaire Appliquee、40/41(1974)、139~158頁(No.600)の文献、

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0007]

したがって、本発明の目的は、製品の表面を損なうことなく、アプリケータを使用してまたは指で取り出すことができる、架橋オルガノポリシロキサンエラストマー粒子とその他の粉末とを含有する固体組成物を提供することである。

【課題を解決するための手段】

[0008]

本発明者等は、こうした組成物が、組成物に繊維を導入することによって得られ、本繊維により、製品の表面のせん断力を増強させ、それにより製品がアプリケータで取り出す時に表面を傷付けることを防ぐことができることを見出した。その使用の過程において、製品は、表面フラグメンテーションを示さず、亀裂が大きくならないが、規則正しく美しい表面外観を保持する。

[0009]

欧州特許出願公開第1064930号は、柔らかな感触を有する均一で一定の形のメークアップを得るために、架橋オルガノポリシロキサンエラストマーの粒子及び繊維を含む化粧品組成物を開示している。本文献では、粉末を含む固体製品のせん断力を増すために、繊維を使用することを推奨していない。

【0010】

より具体的には、本発明の一主題は、水と、オルガノポリシロキサンエラストマーの固体粒子と、繊維と、その他の粉末とを含有する固体組成物である。この組成物は、特に化粧用組成物である。

【0011】

本発明の主題はまた、上記定義の組成物をケラチン物質、特に肌に塗ることを含むケラチン物質、特に肌の化粧用メークアップまたは非治療的処置方法である。

【発明を実施するための最良の形態】

[0012]

用語「固体組成物」とは、一時間後に、室温(25℃)でその自重で流動しない組成物を意味する。

[0013]

本発明の組成物は、架橋オルガノポリシロキサンエラストマーの粒子を含有している。 【0014】

架橋オルガノポリシロキサンエラストマーは、特に白金触媒の存在下、ケイ素に結合した少なくとも1個の水素を含有するジオルガノポリシロキサンと、ケイ素に結合したエチレン性不飽和基を含有するジオルガノポリシロキサンとの架橋付加反応によって;あるいは、特に有機スズの存在下、ヒドロキシ末端基を含有するジオルガノポリシロキサンと、ケイ素に結合した少なくとも1個の水素を含有するジオルガノポリシロキサンとの脱水素架橋縮合反応によって;あるいは、ヒドロキシ末端基を含有するジオルガノポリシロキサンと、加水分解性オルガノポリシランとの架橋縮合反応によって;あるいは、特に有機過酸化物触媒の存在下、オルガノポリシロキサンの熱架橋によって;あるいは、ガンマ線、紫外線、または電子ビームなどの高エネルギー照射によるオルガノポリシロキサンの架橋によって得ることができる。

【0015】

好ましくは、架橋オルガノポリシロキサンエラストマーは、例えば欧州特許出願公開第 295886号に記載のように、特に白金触媒(C)の存在下、それぞれケイ素に結合している少なくとも2個の水素を含有するジオルガノポリシロキサン(A)と、ケイ素に結合した少なく

とも2個のエチレン性不飽和基(特にビニル基)を含有するジオルガノポリシロキサン(B)との架橋付加反応によって得られる。

【0016】

特に、オルガノポリシロキサンは、白金触媒の存在下、ジメチルビニルシロキシ末端基を含有するジメチルポリシロキサンと、トリメチルシロキシ末端基を含有するメチルハイドロジェンポリシロキサンとの反応によって得ることができる。

【0017】

化合物(A)は、オルガノポリシロキサンエラストマー形成の基本試薬であり、架橋は、 触媒(C)の存在下、化合物(A)と化合物(B)との付加反応によって行われる。

[0018]

化合物(A)は、特に、それぞれの分子の異なるケイ素原子に結合した少なくとも2個の水素原子を含有するオルガノポリシロキサンである。

[0019]

化合物(A)は、任意の分子構造、とりわけ、直鎖、または分岐鎖、または環構造を取ることができる。

【0020】

化合物(A)の25℃での粘度は、とりわけ、化合物(B)との混和性が良好であるように、1~50,000センチストークスの範囲とすることができる。

【0021】

化合物(A)の、ケイ素原子と結合した有機基は、メチル、エチル、プロピル、ブチル、またはオクチルなどのアルキル基;2-フェニルエチル、2-フェニルプロピル、または3,3,3-トリフルオロプロピルなどの置換アルキル基;フェニル、トリル、またはキシリルなどのアリール基;フェニルエチルなどの置換アリール基;およびエポキシ基、カルボン酸エステル基、またはメルカプト基などの置換1価炭化水素系の基とすることができる。

【0022】

したがって、化合物(A)は、トリメチルシロキシ末端基を含有するメチルハイドロジェンポリシロキサン、トリメチルシロキシ末端基を含有するジメチルシロキサン-メチルハイドロジェンシロキサン共重合体、およびジメチルシロキサン-メチルハイドロジェンシロキサン環状共重合体から選択することができる。

【0023】

化合物(B)は、有利には、少なくとも2個の低級アルケニル基(例えば $C_2 \sim C_4$)を含有するジオルガノポリシロキサンである;低級アルケニル基は、ビニル、アリル、およびプロペニル基から選択することができる。これらの低級アルケニル基は、オルガノボリシロキサン分子の任意の位置に置くことができるが、好ましくはオルガノボリシロキサン分子の末端に置かれる。

[0024]

オルガノポリシロキサン(B)は、分岐鎖、直鎖、環状または網目構造を取ることができるが、直鎖構造が好ましい。化合物(B)の粘度は、液体状態からゴム状態までの範囲とすることができる。好ましくは、化合物(B)の粘度は、25℃で少なくとも100センチストークスである。

【0025】

オルガノポリシロキサン(B)は、メチルビニルシロキサン、メチルビニルシロキサン-ジメチルシロキサン共重合体、ジメチルビニルシロキシ末端基を含有するジメチルポリシロキサン、ジメチルビニルシロキシ末端基を含有するジメチルシロキサン-メチルフェニルシロキサン共重合体、ジメチルビニルシロキサン共重合体、トリメチルシロキサン-ジフェニルシロキサン-メチルビニルシロキサン共重合体、トリメチルシロキシ末端基を含有するジメチルシロキサン-メチルビニルシロキサン共重合体、トリメチルシロキシ末端基を含有するジメチルシロキサン-メチルフェニルシロキサン-メチルビニルシロキサン共重合体、ジメチルビニルシロキサン・共重合体、ジメチルビニルシロキシ末端基を含有するメチル(3,3,3-トリフルオロプロピル)ポリシロキサン、およびジメチルビニルシロキシ末端基を含有するジメチルシロキサン-

メチル(3,3,3-トリフルオロプロピル)シロキサン共重合体から選択することができる。

[0026]

上記のアルケニル基以外に、化合物(B)においてケイ素原子に結合したその他の有機基としては、メチル、エチル、プロピル、ブチルまたはオクチルなどのアルキル基; 2-フェニルエチル、2-フェニルプロピル、または3,3,3-トリフルオロプロピルなどの置換アルキル基;フェニル、トリル、またはキシリルなどのアリール基;フェニルエチルなどの置換アリール基;およびエポキシ基、カルボン酸エステル基、またはメルカプト基などの置換1価炭化水素系の基とすることができる。

[0027]

オルガノポリシロキサン(B)は、メチルビニルポリシロキサン、メチルビニルシロキサンージメチルシロキサン共重合体、ジメチルビニルシロキシ末端基を含有するジメチルポリシロキサン、ジメチルビニルシロキシ末端基を含有するジメチルシロキサンーメチルフェニルシロキサン共重合体、ジメチルビニルシロキサン共重合体、トリメチルシロキサンージフェニルシロキサンーメチルビニルシロキサン共重合体、トリメチルシロキシ末端基を含有するジメチルシロキサンーメチルビニルシロキサン共重合体、トリメチルシロキシ末端基を含有するジメチルシロキサンーメチルビニルシロキサン・メチルビニルシロキサン・メチルビニルシロキサン・メチルビニルシロキサン・メチルビニルシロキシ末端基を含有するジメチルビニルシロキサンサンは、およびジメチルビニルシロキシ末端基を含有するジメチルシロキサン・メチル(3,3,3-トリフルオロプロピル)シロキサン共重合体から選択することができる。

[0028]

特に、オルガノポリシロキサンエラストマーは、白金触媒の存在下、ジメチルビニルシロキシ末端基を含有するジメチルポリシロキサンと、トリメチルシロキシ末端基を含有するメチルハイドロジェンポリシロキサンとの反応によって得ることができる。

【0029】

有利には、化合物(B)1分子当たりのエチレン基の数と、化合物(A)1分子当たりのケイ素原子に結合した水素原子の数の合計が、少なくとも5個である。

【0030】

化合物(A)を、化合物(A)のケイ素原子に結合した水素原子の総量と、化合物(B)のすべてのエチレン性不飽和基の総量との分子比が、 $1.5/1\sim20/1$ の範囲内にあるような量で添加することが有利である。

[0031]

化合物(C)は、架橋反応の触媒であり、特に、坦体上の白金、クロロ白金酸、クロロ白金酸-オレフィン錯体、クロロ白金酸-アルケニルシロキサン錯体、クロロ白金酸-ジケトン錯体、または白金黒である。

[0032]

触媒(C)は、化合物(A)と(B)の総量1000重量部当たりの純白金金属として、好ましくは0.1~1000重量部、より好ましくは1~100重量部の割合で添加する。

[0033]

架橋オルガノポリシロキサンエラストマーのこうした粒子は、特に、特開昭61-194009 、欧州特許出願公開第242219号、および欧州特許出願公開第381166号に記載されている。

[0034]

有利には、このエラストマーは非乳化エラストマーである。用語「非乳化」とは、ポリオキシアルキレン単位を含有していないオルガノポリシロキサンエラストマーを定義するものである。

[0035]

使用することができる粉末状のエラストマーとしては、「DC 9505」および「DC 9506」 という商品名でDow Corningから販売されているものが挙げられる。

【0036】

本発明の一具体的実施形態によれば、使用される架橋オルガノポリシロキサンエラスト

マーの粒子は、水性分散液の形態とすることができる。

[0037]

本発明のオルガノポリシロキサンエラストマーは、特開平10-175816または米国特許第5 928660号に記載の架橋ポリマーから選択することができる。この特許によれば、これらは、特に白金系触媒の存在下、少なくとも

- (a) シリコーン鎖上 α - ω 位に1分子当たり少なくとも2個のビニル基を含有するオルガノポリシロキサン(i)と、
- (b) ケイ素原子に結合した1分子当たり少なくとも1個の水素原子を含有するオルガノシロキサン(ii)と、

の架橋付加反応によって得られる。

【0038】

特に、オルガノポリシロキサン(i)はポリジメチルシロキサンから選択され、より具体的には $(\alpha-\omega)$ (-ジメチルビニルポリジメチルシロキサンである。

【0039】

本発明の組成物中のオルガノポリシロキサンエラストマーは、水性懸濁液の形態にある ことが好都合である。この懸濁液は、特に、以下のようにして得ることができる。

- (a) シリコーン鎖上 α - ω 位に1分子当たり少なくとも2個のビニル基を含有するオルガノポリシロキサン(i)と、ケイ素原子に結合した1分子当たり少なくとも1個の水素原子を含有するオルガノシロキサン(ii)とを混合する;
- (b) 触媒、とりわけ白金系の触媒を添加する;
- (b) 乳化剤を含有する水相を添加してエマルジョンを形成する;
- (c) 白金触媒の存在下、オルガノポリシロキサン(i)とオルガノシロキサン(ii)とを乳化重合させる。

[0040]

乳化剤は、HLB≥8の非イオン性、カチオン性、およびアニオン性界面活性剤から選択することができ、好ましくは非イオン性界面活性剤から選択することができる。

[0041]

界面活性剤の割合は、オルガノポリシロキサンエラストマー組成物100重量部当たり、好ましくは $0.1\sim20$ 重量部、より好ましくは $0.5\sim10$ 重量部である(特開平10-175816の記載を参照のこと)。

[0042]

工程(c)の後、得られた粒子を乾燥して、トラップされた水のすべてまたは一部をそこから蒸発させることができる。

[0043]

オルガノポリシロキサンは、一定の硬度を有する変形しうる固体粒子の形態とすることができる。硬度は、室温でショアAデュロメータ (ASTM標準D2240に準拠)を使用して、または日本標準規格JIS-Aに準拠して測定することができる。この硬度は、以下のようにこの目的のために作製されたエラストマーのブロックで測定することができる:オルガノポリシロキサン(i)とオルガノシロキサン(ii)を混合する;混合物から空気を除去する;100℃で30分間、炉で成形および加硫する;室温まで冷却し、硬度を測定する。密度も、このエラストマーのブロックで測定する。

[0044]

オルガノポリシロキサンのJIS-A硬度は、80以下、特に10~80の範囲であり、好ましくは65以下、特に15~65の範囲である。

[0045]

水に分散したオルガノポリシロキサン粒子としては、Dow Corning社が品名BY 29-122およびBY 29-119で販売しているものを使用することができる。

[0046]

架橋オルガノポリシロキサンエラストマーの粒子は、組成物の総重量に対して、10重量%~50重量%の範囲、好ましくは20重量%~40重量%の範囲、より好ましくは25重量%~40重

量%の範囲の含有率で本発明の組成物に存在することができる。

[0047]

本発明の組成物は、また、繊維も含有する。

[0048]

用語「繊維」とは、Dが繊維の断面を内接させる円の直径であり、LがDよりはるかに大きいような、長さLと直径Dの物体を意味するものと解釈されるべきである。特に、比L/D(または形状係数(shape factor))は、3.5~2500、好ましくは5~500、より好ましくは5~150の範囲で選択される。

【0049】

本発明の組成物で使用できる繊維は、合成または天然由来の無機または有機繊維とすることができる。これらの繊維は、短くても長くても、単独でも束ねても、例えば編んであっても、中空でも中実でもよい。これらの繊維は、目的とする特定の用途に応じて、任意の形状でよく、特に円形または多角形(正方形、六角形または八角形)断面を有してもよい。特に、これらの繊維の末端は、けがを防止するために平滑および/または研磨されている。

【0050】

特に、繊維の長さは、 1μ m~10mm、好ましくは0.1mm~5mm、より好ましくは0.3mm~1mm の範囲である。その断面は、2nm~ 500μ mの範囲、好ましくは100nm~ 100μ mの範囲、より好ましくは 1μ m~ 50μ mの範囲の直径の円の中にあることができる。繊維の重量または番手は、デニールまたはデシテックスで与えられることが多く、糸9km当たりのグラム重量を表す。好ましくは、本発明の繊維の番手は、0.01~10デニール、好ましくは0.1~2デニール、より好ましくは0.3~0.7デニールの範囲で選択される。

【0051】

繊維は、織物の製造に使用されるもの、特に、絹繊維、木綿繊維、羊毛繊維、亜麻繊維、特に木材、植物もしくは藻類から抽出されたセルロース繊維、レイヨン繊維、ポリアミド(Nylon(登録商標))繊維、ビスコース繊維、アセテート繊維、特にレイヨンアセテート繊維、ポリ(p-フェニレンテレフタルアミド)(またはアラミド)繊維、特にKevlar(登録商標)繊維、アクリルポリマー繊維、特にポリメチルメタクレレート繊維またはポリ(2-ヒドロキシエチルメタクリレート)繊維、ポリオレフィン繊維および特にポリエチレンもしくはポリプロピレン繊維、ガラス繊維、シリカ繊維、炭素繊維、特に黒鉛形態のもの、ポリテトラフルオロエチレン(Teflon(登録商標)などの)繊維、不溶性コラーゲン繊維、ポリエステル繊維、ポリ塩化ビニル繊維またはボリ塩化ビニリデン繊維、ポリビニルアルコール繊維、ポリアクリロニトリル繊維、キトサン繊維、ポリウレタン繊維、ポリエチレンテレフタレート繊維、ならびに上記ポリマーの混合物から形成される繊維、例えばポリアミド/ポリエステル繊維の織物の製造に使用されるものとすることができる。

【0052】

繊維は、ポリアミド(Nylon(登録商標))繊維であることが好ましい。

【0053】

手術で使用される繊維も使用することができる。例えば、グリコール酸とカプロラクトンから作製された吸収性合成繊維(Johnson & Johnson製のMonocryl(登録商標));乳酸とグリコール酸の共重合体型の吸収性合成繊維(Johnson & Johnson 製のVicryl(登録商標));ポリテレフタル酸エステル繊維(Johnson & Johnson 製のEthibond(登録商標))およびステンレス鋼縫合糸(Johnson & Johnson製のAcier(登録商標))が挙げられる。

【0054】

さらに、繊維は、表面を処理しても未処理でも、保護層で被覆しても未被覆でもよい。 【0055】

本発明で使用できる被覆繊維としては、帯電防止効果を持たせるために硫化銅で被覆したポリアミド繊維(例えば、Rhodia製のR-STAT(登録商標))、または別のポリマーで被覆して繊維に特別な組織を与えたもの(特殊表面処理)を挙げることができる。本明細書で後述する顔料などの、無機または有機顔料で被覆した繊維も挙げることができる。

【0056】

合成された繊維、特に手術で使用されるような有機繊維を使用することが好ましい。 【0057】

本発明の組成物に使用することができる繊維は、好ましくは、ポリアミド繊維、セルロース繊維、ポリ(p-フェニレンテレフタルアミド)繊維またはポリエチレン繊維である。繊維の長さ(L)は、0.1mm~5mm、好ましくは0.25mm~1.6nmの範囲とすることができ、その平均直径は、1μm~50μmの範囲とすることができる。特に、Etablissements P. Bonteが「Polyamide 0.9 Dtex 3 mm(登録商標)」の品名で販売している、平均直径6μm、番手約0.9デシテックス、長さ範囲0.3mm~5mmのポリアミド繊維、またはLCW社がFiberlon 931-D1-Sの品名で販売している、番手約0.9デシテックス、長さ0.3mmのポリアミド繊維を使用することができる。平均直径50μm、長さ範囲0.5mm~6mmのセルロース(またはレイヨン)繊維、例えばClaremont Flock社が品名「Natural rayon flock fiber RC1BE-N003-M04(登録商標)」で販売しているものも使用することができる。ポリエチレン繊維、例えばMini Fibers 社が「Shurt Stuff 13099 F(登録商標)」で販売しているものも使用することができる。

【0058】

本発明の組成物は、硬質繊維ではない上記の繊維とは対照的な、「硬質」繊維も含有することができる。

【0059】

硬質繊維は、分散媒体中に入れると初めはほぼまっすぐであり、以下に定義される角度 条件によって表される形状が大きく変化することはない。この角度条件が、やはりほぼまっすぐで線状であると形容することができる形状を表している。この角度条件は、繊維の 剛性を表すものであり、この硬質繊維のように小さい物体について、剛性を別のパラメー タで表現することは難しい。

[0060]

繊維の剛性は、以下の角度条件で表される。有利には数の上で少なくとも50%、好ましくは数の上で少なくとも75%、より好ましくは数の上で少なくとも90%の繊維は、この繊維の中心軸線への接線と、この繊維の端を繊維長の半分に相当する繊維の中心軸線上の点に結ぶ直線とがなす角度が15°未満であり、かつ、この繊維の中央の点での繊維の中心軸線への接線と、この繊維の両端の一方を繊維長の半分に相当する繊維の中心軸線上の点に結ぶ直線とがなす角度が、0.8mm~5mmの範囲、好ましくは1mm~4mmの範囲、好ましくは1mm~3mmの範囲、より好ましくは2mmの同一繊維長について、15°以下である。

【0061】

有利には、上記の角度は、繊維の両端と繊維の中央の点で測定される。言い換えれば、 この場合は3つの測定値が得られ、測定された角度の平均が15°以下である。

[0062]

特に、繊維上の任意の点において、接線は15°未満の角度を形成する。

[0063]

本明細書では、繊維上の一点における接線がなす角度とは、繊維上の前記の点における 繊維の中心軸線への接線と、前記の点から最も近い繊維の端を、繊維長の半分に相当する 繊維の中心軸線上の点に結ぶ直線とがなす角度のことである。

[0064]

一般に、本発明の組成物に使用することができる硬質繊維は、同一またはほぼ同一の繊維長を有する。

【0065】

より具体的には、その中に硬質繊維を1重量%の繊維濃度で分散した媒体を、倍率2.5倍が可能な対物レンズと全視野を有する顕微鏡で観察した場合、硬質繊維の数の上での過半数、即ち数の上で硬質繊維の少なくとも50%、好ましくは数の上で硬質繊維の少なくとも75%、より好ましくは数の上で硬質繊維の少なくとも90%は、上記定義の角度条件を満足しなければならない。この角度を得るための測定は、同一の長さの繊維について行う。この

長さは、0.8mm~5mmの範囲、好ましくは1~4mm、好ましくは1~3mm、より好ましくは2mmである。

【0066】

観察を行う媒体は、硬質繊維の良好な分散が確実に得られる分散媒体、例えば水、または粘土もしくは会合性ポリウレタンの水性ゲルである。硬質繊維を含有する組成物の直接観察も行うことができる。調製した組成物または分散液の試料を、スライドとカバースリップの間に置き、倍率2.5倍が可能な対物レンズと全視野を有する顕微鏡で観察する。全視野により、繊維の全体を見ることができる。

【0067】

硬質繊維は、ポリエステル、ポリウレタン、アクリル系高分子、ポリオレフィン、ポリアミド、特に非芳香族ポリアミド、および芳香族ポリイミドアミドから選択される合成高分子の繊維から選択することができる。

[0068]

硬質繊維の例としては、以下のものを挙げることができる。

- ポリエステル繊維、例えば、Dupont de Nemours社が、Fibre 255-100-R11-242T Taill e 3mm (八葉断面), Fibre 265-34-R11-56T Taille 3mm (円形断面)およびFibre Coolmax 50-34-591 Taille 3mm (四葉断面) の品名で販売している糸を切断して得られるもの;
- ポリアミド繊維、例えば、Cellusuede Products社が、Trilobal Nylon 0.120-1.8 DPF; Trilobal Nylon 0.120-18 DPF; Nylon 0.120-6 DPF の品名で販売しているもの; または、DuPont de Nemours社が、Fibre Nomex Brand 430 Taille 3mmの品名で販売している糸を切断して得られるもの;
- ポリイミドアミド繊維、例えば、Rhodia社が、「Kermel」および「Kermel Tech」の品名で販売しているもの:
- Dupont de Nemours社が、特にKevlar(登録商標)の品名で販売しているポリ(p-フェニレンテレフタルアミド)(またはアラミド):
- ポリエステル、アクリル系高分子およびポリアミドから選択されるポリマーの交互層を有する多層構造の繊維、例えば、欧州特許出願公開第6921217号、欧州特許出願公開第686858号および米国特許第5472798号の各明細書に記載のもの。こうした繊維は、帝人が、「Morphotex」および「Teijin Tetron Morphotex」の品名で販売している。

[0069]

特に好ましい硬質繊維は、芳香族ポリイミドアミド繊維である。

[0070]

本発明の組成物に使用することができるポリイミドアミド糸または繊維は、例えば、R. PigeonおよびP. Allard、Chimie Macromoleculaire Appliquee、40/41(1974)、 $139\sim15$ 8頁(No.600)の文献、または米国特許第3802841号、フランス特許第2079785号、欧州特許 出願公開第0360728号、および欧州特許出願公開第0549494号の各明細書に記載されており、これらを参照することができる。

【0071】

好ましい芳香族ポリイミドアミド繊維は、トリレンジイソシアネートと無水トリメリット酸のポリ縮合によって得られる、式:

[0072]

【化1】

[0073]

の繰り返し単位を含むポリイミドアミド繊維である。

[0074]

繊維は、組成物の総重量に対して、0.5重量%~20重量%の範囲、好ましくは0.5重量%~15重量%、より好ましくは0.5重量%~8重量%の範囲、特に好ましくは2重量%~8重量%の範囲の含有率で、本発明の組成物中に存在することができる。

【0075】

有利には、繊維および架橋オルガノポリシロキサンエラストマーの粒子は、 繊維/架橋オルガノポリシロキサン重量比が、0.01から2、好ましくは0.03から1、より好ましくは0.05から0.5、更に好ましくは0.05から0.2の範囲になるような量で本発明の組成物に存在することができる。

[0076]

本発明の組成物は、上記の架橋オルガノポリシロキサンエラストマーの粒子および繊維とは異なる、少なくとも若干のその他の粉末を含有する。

[0077]

その他の粉末は、粉末状色素、フィラーおよび繊維、ならびにこれらの混合物から選択 することができる。

[0078]

粉末状色素は、特に、顔料および真珠光沢顔料、ならびにこれらの混合物から選択することができる。

【0079】

用語「顔料」とは、生理的媒体に不溶であり、本組成物を着色させるための、白色または着色した任意の形状の無機または有機粒子を意味するものと解釈されるべきである。

[0080]

用語「真珠光沢顔料」とは、特に、特定の軟体動物によってその殻内に生成された、あるいは合成された、任意の形状の真珠光沢粒子を意味するものと解釈されるべきである。

【0081】

顔料は、白色または着色物、ならびに無機および/または有機物とすることができる。 無機顔料としては、必要に応じて表面処理した二酸化チタン、酸化ジルコニウム、または 酸化セリウム、さらに酸化亜鉛、酸化鉄(黒、黄または赤)または酸化クロム、マンガンバ イオレット、ウルトラマリンブルー、クロム水和物、鉄青、ならびにアルミニウム粉末ま たは銅粉末などの金属粉末を挙げることができる。

[0082]

有機顔料としては、カーボンブラック、D&C型の顔料、コチニールカルミンをベースとしたレーキ、あるいは、バリウム、ストロンチウム、カルシウムまたはアルミニウムをベースとしたレーキを挙げることができる。

[0083]

真珠光沢顔料は、チタンまたはオキシ塩化ビスマスを被覆したマイカなどの白色真珠光 沢顔料、チタンマイカと酸化鉄、特にチタンマイカと鉄青または酸化クロム、チタンマイカと上記のタイプの有機顔料などの着色真珠光沢顔料、ならびにオキシ塩化ビスマスをベ ースとした真珠光沢顔料から選択することができる。

[0084]

粉末状色素は、組成物の総重量に対して、0.5重量%~60重量%の範囲、好ましくは0.5重量%~50重量%の範囲、より好ましくは0.5重量%~40重量%、更に好ましくは1重量%~30重量%、より更に好ましくは3重量%~25重量%の含有率で本発明の組成物に存在することができる。

【0085】

本発明の組成物はフィラーを含有することができる。

【0086】

用語「フィラー」とは、組成物が製造された温度にかかわらず組成物の媒体に不溶であり、任意の形状の無色または白色の、無機または合成粒子を意味するものと解釈されるべきである。

[0087]

フィラーは、結晶形状(例えば、層状、立方、六方、斜方など)にかかわらず、任意の形状、小板形、球状または長方形の無機または有機物とすることができる。タルク、マイカ、シリカ、カオリン、ポリアミド(Nylon(登録商標))粉末、ボリーβーアラニン粉末およびポリエチレン粉末、テトラフルオロエチレンポリマー(Teflon(登録商標))粉末、ラウロイルリジン、デンプン、窒化ホウ素、塩化ポリビニリデン/アクリロニトリルの中空高分子ミクロスフェア、例えばExpancel(登録商標)(Nobel Industrie)、またはアクリル酸共重合体の中空高分子ミクロスフェアなどの中空高分子ミクロスフェア、特にRP Scherer社によってPolytrap(登録商標)6603 Adsorberの品名で販売されているエチレングリコールジメタクリレートとラウリルメタクリレートの共重合体粉末、シリコーン樹脂マイクロビーズ(例えば、Toshiba製のTospearls(登録商標))、沈殿炭酸カルシウム、炭酸マグネシウムおよび炭酸水素マグネシウム、ハイドロキシアパタイト、中空シリカミクロスフェア、ガラスもしくはセラミックマイクロカプセル、炭素原子8~22個、好ましくは炭素原子12~18個を含有する有機カルボン酸から誘導される金属石けん、例えばステアリン酸亜鉛、ステアリン酸マグネシウムもしくはステアリン酸リチウム、ラウリン酸亜鉛またはミリスチン酸マグネシウム、および、これらの混合物を挙げることができる。

[0088]

好ましくは、フィラーは、マイカ、ポリアミド粉末、エチレングリコールジメタクリレートとラウリルメタクリレートの共重合体粉末および窒化ホウ素、ならびにこれらの混合物から選択される。 フィラーは、組成物の総重量に対して、0.5重量%~40重量%の範囲、好ましくは1重量%~35重量%の範囲、より好ましくは5重量%~30重量%の範囲の含有率で組成物に存在することができる。

【0089】

有利には、本発明の組成物は、その他の粉末(色素+フィラーを含めて)の総含有率を、組成物の総重量に対して、10重量%~70重量%の範囲、好ましくは10重量%~60重量%の範囲、 特に好ましくは25重量%~50重量%の範囲とすることができる。

[0090]

架橋オルガノポリシロキサンエラストマー粒子とその他の粉末は、架橋オルガノポリシロキサン粒子/その他の粉末の重量比が、 $0.4/1\sim2.5/1$ 、好ましくは $0.4/1\sim2/1$ 、より好ましくは $0.4/1\sim1.5/1$ 、より更に好ましくは $0.4/1\sim1.3/1$ 、最も好ましくは $0.6/1\sim1.3/1$ の範囲になるような含有率で、本発明の組成物中に存在することが好ましい。

【0091】

本発明の組成物は水を含有する。この水は、ヤグルマソウ水などの花の水、および/またはeau de Vittel、eau de Lucasもしくはeau de La Roche Posayなどのミネラルウォーター、および/または湧水とすることができる。

【0092】

本組成物は、水を、組成物の総重量に対して、5重量%~30重量%の範囲、好ましくは10

重量%~25重量%の範囲、より好ましくは15重量%~25重量%の範囲、特に好ましくは20重量%~25重量%の範囲の含有率で含むことができる。

【0093】

本組成物は、特に炭素原子2個~20個、好ましくは炭素原子2個~10個、より好ましくは 炭素原子2個~6個を含むポリオールも含有することができる。ポリオールとしては、グリ セロール、プロピレングリコール、ブチレングリコール、ペンチレングリコール、ヘキシ レングリコール、ジプロピレングリコールおよびジエチレングリコール、ならびにこれら の混合物を挙げることができる。

【0094】

本発明の組成物は、ポリオールを、組成物の総重量に対して、1重量%~20重量%の範囲、好ましくは3重量%~15重量%の範囲の含有率で含むことができる。

【0095】

本組成物は、その他の通常の化粧成分を含有することができ、これらは、特に、酸化防止剤、フレグランス、保存剤、中和剤、界面活性剤、ワックス、オイル、日焼け止め剤、ビタミン、モイスチャーライザー、セルフタンニング用化合物およびしわ防止用活性剤から選択することができる。

【0096】

言うまでもないが、当分野の技術者であれば、1種または複数のその他の任意選択の化合物および/またはその量を、この予想される追加によって、本発明の組成物の有利な特性が悪影響を受けないか、ほとんど受けないように選択するように注意するであろう。

[0097]

有利には、本発明の組成物は、0.07N~0.4N、好ましくは0.1~0.35Nの範囲の硬度、および15%~80%の範囲、好ましくは30%~70%の範囲の弾性ELを有することができる。

【0098】

製品の硬度と弾性は、Rheo社がTA-XT2iの名称で販売している、直径12.7mmのビード形状のステンレス鋼製スピンドルを備えたテクスチュロメータを用いて、以下の操作によって、力(圧縮力または引張り力)(F)の変化を時間の関数として測定することによって、20℃で測定される。スピンドルを、速度0.1mm/sで移動させて、針入深さ0.3mmまで製品に針入させる。スピンドルを深さ0.3mmまで製品に針入させた後、スピンドルを速度0.1mm/sで後退させる。スピンドルを後退させると、力(圧縮力)は大幅に減少して、時間tで0になる。この操作により、スピンドルは6秒間で往復動作を行う。

【0099】

硬度は、この操作中に測定される最大圧縮力に相当する。硬度はニュートンで表される

[0100]

弾性ELは百分率で表され、式:

 $EL(\%)=100\times(t-3)/(6-3)$

によって求める。

【0101】

本発明の組成物は、特にBaker-Perkinsターボミキサー/造粒機で、またはClextral社製のBC21押出機-ブレンダーなどの連続式二軸スクリューブレンダーで、種々の成分を混ぜ合わせることによって調製することができる。

[0102]

本組成物は、成分の混合物を押し付けることによって、皿形容器または箱形容器に詰めることができる。

【0103】

本発明の組成物は、以下を含有しないことが好ましい(百分率は、組成物の総重量に対する重量%で示した)。

二酸化チタン8.1%

酸化鉄1.9%

ナイロン粉末10%

ポリアミド繊維5%

アクリル系粉末5%

水21.8%に分散したオルガノボリシロキサンエラストマー粒子37.1% グリセリン5%

プロピレングリコール5%

保存剤1%

【 0104 】

本発明を、以下に記載の実施例によってより詳細に説明する。

【実施例】

【0105】

以下の組成を有するコンプレキションメークアップ製品を調製した。

- 架橋ポリマー(Dow Corning製BY 29-119)を63重量%含有する架橋ポリジメチルシロキサンの粒子の水性分散液 59g、即ち純分37.1g
- グリセロール 5g
- プロピレングリコール 5g
- 保存剤 1g
- ナイロン粉末(Atofina 製Orgasol(登録商標)2002 Extra D Nat Cos) 10g
- RP Scherer社がPolytrap(登録商標)6603 Adsorberの品名で販売しているエチレングリコールジメタクリレートとラウリルメタクリレートの共重合体粉末 5g
- 0.9デシテックスのポリアミド繊維、長さ0.3mm 、Paul Bonte社製 5g
- 顔料(酸化鉄、二酸化チタン) 10g

[0106]

成分を混ぜ合わせた後、製品を押し付けて皿形容器に詰める。この製品は、製品の表面を損なうことなく、スポンジで表面から取り出すことができる。

[0107]

得られた製品は、上記の条件で測定して、硬度が0.2N、弾性が55%である。

【実施例】

[0108]

以下の組成を有するスキンマッティング製品を調製した。

- 架橋ポリマー(Dow Corning製BY 29-119)を63重量%含有する水性分散液として架橋ポリジメチルシロキサンの粒子 59g、即ち純分37.1g
- グリセロール 5g
- プロピレングリコール 5g
- 保存剤 1g
- ナイロン粉末(Atofina 製Orgasol(登録商標)2002 Extra D Nat Cos) 20g
- RP Scherer社がPolytrap(登録商標)6603 Adsorberの品名で販売しているエチレングリコールジメタクリレートとラウリルメタクリレートの共重合体粉末 5g
- 0.9デシテックスのポリアミド繊維、長さ0.3mm 、Paul Bonte社製 5g

[0109]

成分を混ぜ合わせた後、製品を押し付けて皿形容器に詰める。この製品は、製品の表面を損なうことなく、スポンジで表面から取り出すことができる。

【実施例】

【0110】

以下の組成を有するアイシャドウ製品を調製した。

- 架橋ポリジメチルシロキサン粒子(Dow Corning製DC 9506) 28g
- 水 17g
- グリセロール 5g
- 保存剤 1g
- 0.9デシテックスのポリアミド繊維、長さ0.3mm 、Paul Bonte社製 4g

- 真珠光沢顔料 45g

[0111]

成分を混ぜ合わせた後、製品を押し付けて皿形容器に詰める。この製品は、製品の表面を損なうことなく、スポンジで表面から取り出すことができる。

【実施例】

[0112]

以下の組成を有するコンプレキションメークアップ製品を調製した。

- 架橋ポリマー(Dow Corning製BY 29-119)を63重量%含有する水性分散液として架橋ポリジメチルシロキサンの粒子 55g、即ち純分34.65g
- グリセロール 10g
- 保存剤 1g
- ナイロン粉末(Atofina 製Orgasol(登録商標)2002 Extra D Nat Cos) 19g
- 0.9デシテックスのポリアミド繊維、長さ0.3mm 、Paul Bonte社製 5g
- 顔料(酸化鉄、二酸化チタン) 10g

【0113】

成分を混ぜ合わせた後、製品を押し付けて皿形容器に詰める。この製品は、製品の表面を損なうことなく、スポンジで表面から取り出すことができる。

【実施例】

【0114】

以下の組成を有するスキンマッティング製品を調製した。

- 架橋ポリマー(Dow Corning製BY 29-119)を63重量%含有する水性分散液として架橋ポリジメチルシロキサンの粒子 55g、即ち純分34.65g
- グリセロール 10g
- 保存剤 1g
- ナイロン粉末(Atofina 製Orgasol(登録商標)2002 Extra D Nat Cos) 29g
- 0.9デシテックスのポリアミド繊維、長さ0.3mm 、Paul Bonte社製 5g

【0115】

成分を混ぜ合わせた後、製品を押し付けて皿形容器に詰める。この製品は、製品の表面を損なうことなく、スポンジで表面から取り出すことができる。

【実施例】

[0116]

以下の組成を有するコンプレキションメークアップ製品を調製した。

- 架橋ポリジメチルシロキサン粒子(Dow Corning製DC 9506) 40g
- 水 19g
- グリセロール 5g
- プロピレングリコール 5g
- 保存剤 1g
- ナイロン粉末(Atofina 製Orgasol(登録商標)2002 Extra D Nat Cos) 10g
- RP Scherer社がPolytrap(登録商標)6603 Adsorberの品名で販売しているエチレングリコールジメタクリレートとラウリルメタクリレートの共重合体粉末 5g
- 0.9デシテックスのポリアミド繊維、長さ0.3mm 、Paul Bonte社製 5g
- 顔料(酸化鉄、二酸化チタン) 10g

【0117】

成分を混ぜ合わせた後、製品を押し付けて皿形容器に詰める。この製品は、製品の表面を損なうことなく、スポンジで表面から取り出すことができる。

【実施例】

【0118】

以下の組成を有するスキンマッティング製品を調製した。

- 架橋ポリジメチルシロキサン粒子(Dow Corning製DC 9506) 40g
- 水 19g

- グリセロール 5g
- プロピレングリコール 5g
- 保存剤 1g
- ナイロン粉末(Atofina 製Orgasol(登録商標)2002 Extra D Nat Cos) 20g
- RP Scherer社がPolytrap(登録商標)6603 Adsorberの品名で販売しているエチレングリ
- コールジメタクリレートとラウリルメタクリレートの共重合体粉末 5g

- 0.9デシテックスのポリアミド繊維、長さ0.3mm 、Paul Bonte製 5g 【0119】

成分を混ぜ合わせた後、製品を押し付けて皿形容器に詰める。この製品は、製品の表面を損なうことなく、スポンジで表面から取り出すことができる。

(72)発明者 グザヴィエ・レイ

フランス・9 1 5 8 0・ヴィルコナン・ルート・ドゥ・ショフール・ル・ボワ・フールゴン・3 Fターム(参考) 4C083 AB051 AB052 AC122 AD041 AD071 AD072 AD091 AD092 AD161 AD162 AD261 AD431 AD451 BB21 CC12 CC14 CC17 CC19 DD17 EE06 EE07

【外国語明細書】

Solid cosmetic composition comprising fibres

The present invention relates to a solid composition, especially a cosmetic composition, comprising particles of elastomeric organopolysiloxane and fibres. The invention also relates to a makeup or non-therapeutic treatment process for human keratin materials, such as the skin, the nails, the eyelashes, the eyebrows or the hair, and in particular the skin, comprising the application of the composition to the keratin materials.

The composition according to the invention may be a makeup or care composition for keratin materials, in particular the skin, and preferably a makeup composition.

The makeup composition may be a skin makeup product, such as a complexion product (especially a foundation), an eyeshadow, an eyeliner, a makeup rouge, a concealer product, a body makeup product, a lip makeup product, a nail makeup product or a hair makeup product. Preferably, the composition is a skin makeup product, in particular a foundation, an eyeshadow or a makeup rouge. More especially, the invention relates to a complexion makeup product, especially a foundation.

The skincare composition may be a skincare product (for the face, the body or the hands), a skin

matting product, an antisun product for the skin (especially for the face), a self-tanning composition or a deodorant product.

Solid cosmetic compositions comprising particles of elastomeric crosslinked organopolysiloxane in aqueous medium and powders such as pigments and fillers are known from patent application WO 02/053126; these compositions can have a cohesive pasty texture solid in form. These solid compositions are especially packaged in a dish and have a take-up surface with an elastic nature, thus affording a novel feel different from that of standard compact powders, which feel hard and rigid.

To use the solid compositions described in patent application WO 02/053126, the user rubs the surface of the solid product with the aid of an applicator such as a sponge, powder puff or brush or else with the finger, in order to remove the desired amount of product, which is intended for application to the keratin materials to be treated or made up. Owing to the specific texture (in particular, flexible and elastic) of the product, this product is difficult to pick up with the applicator and, when the user rubs the surface of the product with excessive force, the surface may be impaired, by breaking up or developing cracks: the surface of the product then becomes irregular and unattractive, and it is even more difficult to remove product. The product no longer has

an attractive appearance to the user and therefore becomes adverse.

The aim of the present invention is thus to provide a solid composition comprising particles of elastomeric crosslinked organopolysiloxane and of powders, which can be taken up using an applicator or by finger without impairing the surface of the product.

The applicant has discovered that a composition of this kind is obtained by introducing fibres into the composition, the fibres making it possible to reinforce the shear strength of the surface of the product and thus to prevent impairment of the surface when the product is taken up with an applicator: in the course of its use the product does not exhibit surface fragmentation and does not develop cracks, but retains a regular and aesthetic surface appearance.

EP 1064930 discloses a cosmetic composition comprising particles of elastomeric crosslinked organopolysiloxane and fibres for the purpose of obtaining a homogeneous and uniform makeup which has a soft feel. That document does not recommend employing the fibres for the purpose of reinforcing the shear strength of a solid product comprising powders.

One subject of the invention is, more specifically, a solid composition comprising water, solid particles of elastomeric organopolysiloxane, fibres and an additional powder. The composition is in

particular a cosmetic composition.

A subject of the invention is also a cosmetic makeup or non-therapeutic treatment process for keratin materials, especially for the skin, comprising the application to the keratin materials, especially to the skin, of a composition as defined above.

The term "solid composition" means a composition that does not flow under its own weight at room temperature (25°C) after one hour.

The composition according to the invention contains particles of elastomeric crosslinked organopolysiloxane.

The elastomeric crosslinked organopolysiloxane may be obtained via a crosslinking addition reaction of diorganopolysiloxane containing at least one hydrogen linked to silicon and of diorganopolysiloxane containing ethylenically unsaturated groups linked to silicon, especially in the presence of a platinum catalyst; or via a dehydrogenation crosslinking condensation reaction between a diorganopolysiloxane containing hydroxyl end groups and a diorganopolysiloxane containing at least one hydrogen linked to silicon, especially in the presence of an organotin; or via a crosslinking condensation reaction of a diorganopolysiloxane containing hydroxyl end groups and of a hydrolysable organopolysilane; or via thermal crosslinking of organopolysiloxane, especially in the presence of an organoperoxide catalyst; or via crosslinking of organopolysiloxane by high-energy radiation such as gamma rays, ultraviolet rays or an electron beam.

Preferably, the elastomeric crosslinked organopolysiloxane is obtained via a crosslinking addition reaction (A) of diorganopolysiloxane containing at least two hydrogens each linked to a silicon, and (B) of diorganopolysiloxane containing at least two ethylenically unsaturated groups (especially vinyl groups) linked to silicon, especially in the presence (C) of a platinum catalyst, for instance as described in patent application EP-A-295 886.

In particular, the organopolysiloxane may be obtained via reaction of dimethylpolysiloxane containing dimethylvinylsiloxy end groups and of methylhydrogenopolysiloxane containing trimethylsiloxy end groups, in the presence of a platinum catalyst.

Compound (A) is the base reagent for the formation of elastomeric organopolysiloxane, the crosslinking takes place via an addition reaction of compound (A) with compound (B) in the presence of the catalyst (C).

Compound (A) is in particular an organopolysiloxane containing at least two hydrogen atoms linked to different silicon atoms in each molecule.

Compound (A) may have any molecular structure, in particular a linear-chain or branched-chain structure or a cyclic structure.

Compound (A) may have a viscosity at 25°C ranging from 1 to 50 000 centistokes, in particular in order to show good miscibility with compound (B).

The organic groups linked to the silicon atoms in compound (A) may be alkyl groups such as methyl, ethyl, propyl, butyl or octyl; substituted alkyl groups such as 2-phenylethyl, 2-phenylpropyl or 3,3,3-trifluoropropyl; aryl groups such as phenyl, tolyl or xylyl; substituted aryl groups such as phenylethyl; and substituted monovalent hydrocarbon-based groups such as an epoxy group, a carboxylate ester group or a mercapto group.

Compound (A) may thus be chosen from methyl-hydrogenopolysiloxanes containing trimethylsiloxy end groups, dimethylsiloxane-methylhydrogenosiloxane copolymers containing trimethylsiloxy end groups and dimethylsiloxane-methylhydrogenosiloxane cyclic copolymers.

Compound (B) is advantageously a diorganopolysiloxane containing at least two lower alkenyl
groups (for example C₂-C₄); the lower alkenyl group may
be chosen from vinyl, allyl and propenyl groups. These
lower alkenyl groups may be located in any position of
the organopolysiloxane molecule, but are preferably
located at the end of the organopolysiloxane molecule.
The organopolysiloxane (B) may have a branched-chain,
linear-chain, cyclic or network structure, but the
linear-chain structure is preferred. Compound (B) may

have a viscosity ranging from the liquid state to the gum state. Preferably, compound (B) has a viscosity of at least 100 centistokes at 25°C.

The organopolysiloxanes (B) may be chosen from methylvinylsiloxanes, methylvinylsiloxanedimethylsiloxane copolymers, dimethylpolysiloxanes containing dimethylvinylsiloxy end groups, dimethylsiloxane-methylphenylsiloxane copolymers containing dimethylvinylsiloxy end groups, dimethylsiloxanediphenylsiloxane-methylvinylsiloxane copolymers containing dimethylvinylsiloxy end groups, dimethylsiloxane-methylvinylsiloxane copolymers containing trimethylsiloxy end groups, dimethylsiloxane-methylphenylsiloxane-methylvinylsiloxane copolymers containing trimethylsiloxy end groups, methyl(3,3,3trifluoropropyl)polysiloxane containing dimethylvinylsiloxy end groups, and dimethylsiloxane-methyl(3,3,3trifluoropropyl)siloxane copolymers containing dimethylvinylsiloxy end groups.

Besides the abovementioned alkenyl groups, the other organic groups linked to the silicon atoms in compound (B) may be alkyl groups such as methyl, ethyl, propyl, butyl or octyl; substituted alkyl groups such as 2-phenylethyl, 2-phenylpropyl or 3,3,3-trifluoropropyl; aryl groups such as phenyl, tolyl or xylyl; substituted aryl groups such as phenylethyl; and substituted monovalent hydrocarbon-based groups such as an epoxy group, a carboxylate ester group or a mercapto

group.

The organopolysiloxanes (B) may be chosen from methylvinylpolysiloxanes, methylvinylsiloxanedimethylsiloxane copolymers, dimethylpolysiloxanes containing dimethylvinylsiloxy end groups, dimethylsiloxane-methylphenylsiloxane copolymers containing dimethylvinylsiloxy end groups, dimethylsiloxanediphenylsiloxane-methylvinylsiloxane copolymers containing dimethylvinylsiloxy end groups, dimethylsiloxane-methylvinylsiloxane copolymers containing trimethylsiloxy end groups, dimethylsiloxane-methylphenylsiloxane-methylvinylsiloxane copolymers containing trimethylsiloxy end groups, methyl(3,3,3trifluoropropyl)polysiloxane containing dimethylvinylsiloxy end groups, and dimethylsiloxane-methyl(3,3,3trifluoropropyl)siloxane copolymers containing dimethylvinylsiloxy end groups.

In particular, the elastomeric organopolysiloxane may be obtained via reaction of dimethylpolysiloxane containing dimethylvinylsiloxy end groups and
of methylhydrogenopolysiloxane containing trimethylsiloxy end groups, in the presence of a platinum
catalyst.

Advantageously, the sum of the number of ethylenic groups per molecule of compound (B) and of the number of hydrogen atoms linked to silicon atoms per molecule of compound (A) is at least 5.

It is advantageous for compound (A) to be

added in an amount such that the molecular ratio between the total amount of hydrogen atoms linked to silicon atoms in compound (A) and the total amount of all the ethylenically unsaturated groups in compound (B) is within the range from 1.5/1 to 20/1.

Compound (C) is the catalyst for the crosslinking reaction, and is especially chloroplatinic acid, chloroplatinic acid-olefin complexes, chloroplatinic acid-alkenylsiloxane complexes, chloroplatinic aciddiketone complexes, platinum black or platinum on a support.

The catalyst (C) is preferably added in a proportion of from 0.1 to 1000 parts by weight and better still from 1 to 100 parts by weight, as clean platinum metal per 1000 parts by weight of the total amount of compounds (A) and (B).

Such particles of elastomeric crosslinked organopolysiloxane are especially described in patent applications JP-A-61-194 009, EP-A-242 219 and EP-A-381 166.

Advantageously, the elastomer is a non-emulsifying elastomer. The term "non-emulsifying" defines organopolysiloxane elastomers containing no polyoxyalkylene units.

Elastomers in powder form that may be used include those sold under the names "DC 9505" and "DC 9506" by the company Dow Corning.

According to one particular embodiment of the

invention, the particles of elastomeric crosslinked organopolysiloxane used may be in the form of an aqueous dispersion.

The elastomeric organopolysiloxanes according to the invention may be chosen from the crosslinked polymers described in patent application

JP-A-10/175 816 or patent US 5 928 660. According to this patent application, they are obtained via a crosslinking addition reaction, in the presence of a catalyst in particular of the platinum type, of at least:

- (a) one organopolysiloxane (i) containing at least two vinyl groups in a- ω position on the silicone chain per molecule; and
- (b) one organosiloxane (ii) containing at least one hydrogen atom linked to a silicon atom per molecule.

In particular, the organopolysiloxane (i) is chosen from polydimethylsiloxanes and is more specifically an a- ω -dimethylvinyl polydimethylsiloxane.

The elastomeric organopolysiloxanes in the composition according to the invention are advantageously in the form of an aqueous suspension. This suspension may especially be obtained as follows: - (a) mixing of an organopolysiloxane (i) containing at least two vinyl groups in a- ω position on the silicone chain per molecule and of an organosiloxane (ii) containing at least one hydrogen atom linked to a silicon atom per molecule;

- (b) addition of a catalyst, in particular of platinum type;
- (b) addition of an aqueous phase containing an emulsifier to form an emulsion;
- (c) emulsion polymerization of the organopolysiloxane
 (i) and of the organosiloxane (ii) in the presence of a
 platinum catalyst.

The emulsifier may be chosen from nonionic, cationic and anionic surfactants with an HLB = 8, preferably chosen from nonionic surfactants.

The proportion of surfactants is preferably from 0.1 to 20 parts by weight and better still from 0.5 to 10 parts by weight per 100 parts by weight of the elastomeric organopolysiloxane composition (cf. description of document JP-A-10/175 816).

After step (c), it is possible to dry the particles obtained, to evaporate therefrom all or some of the trapped water.

The organopolysiloxanes may be in the form of deformable solid particles having a certain hardness, which may be measured using a Shore A durometer (according to ASTM standard D2240) at room temperature or via Japanese method JIS-A. This hardness may be measured on an elastomeric block prepared for this purpose as follows: mixing of the organopolysiloxane (i) and of the organosiloxane (ii); removal of air from the mixture; moulding and vulcanization in an oven at 100°C for 30 minutes; cooling to room temperature,

followed by measuring the hardness. The density is also determined on this block of elastomer.

The organopolysiloxane may have a JIS-A hardness of less than or equal to 80, especially ranging from 10 to 80 and preferably less than or equal to 65, especially ranging from 15 to 65.

As organopolysiloxane particles dispersed in water, it is possible to use those sold under the names BY 29-122 and BY 29-119 by the company Dow Corning.

The particles of elastomeric crosslinked organopolysiloxane may be present in the composition according to the invention in a content ranging from 10% to 50% by weight, preferably ranging from 20% to 40% by weight, and preferentially ranging from 25% to 40% by weight, relative to the total weight of the composition.

The composition according to the invention also contains fibres.

The term "fibre" should be understood as meaning an object of length L and diameter D such that L is very much greater than D, D being the diameter of the circle in which the cross section of the fibre is inscribed. In particular, the ratio L/D (or shape factor) is chosen in the range from 3.5 to 2500, preferably from 5 to 500 and better still from 5 to 150.

The fibres that may be used in the composition of the invention may be mineral or organic fibres of synthetic or natural origin. They may be

short or long, individual or organized, for example braided, and hollow or solid. They may have any shape, and may especially have a circular or polygonal (square, hexagonal or octagonal) cross section, depending on the intended specific application. In particular, their ends are blunt and/or polished to prevent injury.

In particular, the fibres have a length ranging from 1 µm to 10 mm, preferably from 0.1 mm to 5 mm and better still from 0.3 mm to 1 mm. Their cross section may be within a circle of diameter ranging from 2 nm to 500 µm, preferably ranging from 100 nm to 100 µm and better still from 1 µm to 50 µm. The weight or yarn count of the fibres is often given in denier or decitex, and represents the weight in grams per 9 km of yarn. Preferably, the fibres according to the invention have a yarn count chosen in the range from 0.01 to 10 denier, preferably from 0.1 to 2 denier and better still from 0.3 to 0.7 denier.

The fibres can be those used in the manufacture of textiles, and in particular of silk fibre, cotton fibre, wool fibre, flax fibre, cellulose fibre extracted in particular from wood, from plants or from algae, rayon fibre, polyamide (Nylon*) fibre, viscose fibre, acetate fibre, in particular rayon acetate fibre, poly(p-phenyleneterephthalamide) (or aramide) fibre, in particular Kevlar* fibre, acrylic polymer fibre, in particular polymethyl methacrylate fibre or poly(2-hydroxyethyl methacrylate) fibre,

polyolefin fibre and in particular polyethylene or polypropylene fibre, glass fibre, silica fibre, carbon fibre, in particular in graphite form, polytetrafluoroethylene (such as Teflon*) fibre, insoluble collagen fibre, polyester fibre, polyvinyl chloride fibre or polyvinylidene chloride fibre, polyvinyl alcohol fibre, polyacrylonitrile fibre, chitosan fibre, polyurethane fibre, polyethylene phthalate fibre, and fibres formed from a mixture of polymers such as those mentioned above, for instance polyamide/polyester fibres.

The fibres are preferably polyamide (Nylon*) fibres.

The fibres used in surgery may also be used, for instance the resorbable synthetic fibres prepared from glycolic acid and caprolactone (Monocryl® from Johnson & Johnson); resorbable synthetic fibres of the type which is a copolymer of lactic acid and of glycolic acid (Vicryl® from Johnson & Johnson); polyterephthalic ester fibres (Ethibond® from Johnson & Johnson) and stainless steel threads (Acier® from Johnson & Johnson).

Moreover, the fibres may be treated or untreated at the surface, and coated or uncoated with a protective layer.

As coated fibres that may be used in the invention, mention may be made of polyamide fibres coated with copper sulphide to give an anti-static

effect (for example R-STAT* from Rhodia) or another polymer allowing a special organization of fibres (treatment of the specific surface). Mention may also be made of fibres coated with mineral or organic pigments, such as the pigments mentioned later in the patent application.

Fibres of synthetic origin and in particular organic fibres, such as those used in surgery, are preferably used.

The fibres that may be used in the composition according to the invention are preferentially polyamide fibres, cellulose fibres, poly(p-phenyleneterephthalamide) fibres or polyethylene fibres. Their length (L) may range from 0.1 mm to 5 mm and preferably from 0.25 mm to 1.6 mm, and their mean diameter may range from 1 µm to 50 µm. In particular, the polyamide fibres sold by Etablissements P. Bonte under the name "Polyamide 0.9 Dtex", having a mean diameter of 6 µm, a yarn count of about 0.9 dtex and a length ranging from 0.3 mm to 5 mm, may be used, or the polyamide fibres sold under the name of Fiberlon 931-D1-S by the company LCW, having a yarn count of about 0.9 dtex and a length of about 0.3 mm. Cellulose (or rayon) fibres with a mean diameter of 50 μm and a length ranging from 0.5 mm to 6 mm may also be used, for instance those sold under the name "Natural rayon flock fiber RC1BE - N003 - M04*" by the company Claremont Flock. Polyethylene fibres, for instance those sold under the name "Shurt Stuff 13 099 F" by the company Mini Fibers, may also be used.

The composition according to the invention may also comprise "rigid" fibres, as opposed to the fibres mentioned above, which are not rigid fibres.

The rigid fibres, which are initially substantially straight, when placed in a dispersing medium, do not undergo a substantial change in shape, which is reflected by the angular condition defined below, reflecting a shape that may be described as still substantially straight and linear. This angle condition reflects the stiffness of the fibres, which it is difficult to express by another parameter for objects that are as small as the rigid fibres.

The stiffness of the fibres is reflected by the following angular condition: advantageously, at numerically, preferably 75% at least 50% numerically and better still at least 90%, numerically, of the fibres are such that the angle formed between the tangent to the longitudinal central axis of the fibre and the straight line connecting the said end to the point on the longitudinal central axis of the fibre corresponding to half the length of the fibre is less than 15°, and the angle formed between the tangent to the longitudinal central axis of the fibre at a point the straight line half way along the fibre and the connecting one of the ends to the point longitudinal central axis of the fibre corresponding to half the length of the fibre, is less than or equal to 15° for the same fibre length ranging from 0.8 mm to 5 mm, preferably ranging from 1 mm to 4 mm, preferably ranging from 1 mm to 3 mm, and better still 2 mm.

Advantageously, the angle mentioned above is measured at the two ends of the fibre and at a point half way along the fibre; in other words, three measurements are taken in this case and the average of the measured angles is less than or equal to 15°.

The tangent, at any point on the fibre, especially forms an angle of less than 15°.

In the present patent application, the angle formed by the tangent at a point on the fibre is the angle formed between the tangent to the longitudinal central axis of the fibre at the said point on the fibre and the straight line connecting the end of the fibre that is closest from the said point to the point on the longitudinal central axis of the fibre corresponding to half the length of the fibre.

Generally, the rigid fibres that may be used in the composition according to the invention have the same or substantially the same fibre length.

More specifically, when a medium in which are dispersed the rigid fibres to a fibre concentration of 1% by weight is observed by microscope, with an objective lens allowing a magnification of 2.5 and with full-field vision, a numerical majority of the rigid fibres, i.e. at least 50% numerically of the rigid

fibres, preferably at least 75% numerically of the rigid fibres and better still at least 90% numerically of the rigid fibres, must satisfy the angular condition defined above. The measurement leading to the angle value is performed for the same length of fibres, this length being in the range from 0.8 mm to 5 mm, preferably from 1 to 4 mm, preferably from 1 to 3 mm, and better still 2 mm.

The medium in which the observation is performed is a dispersing medium that ensures good dispersion of the rigid fibres, for example water or an aqueous gel of clay or of associative polyurethane. A direct observation of the composition containing the rigid fibres may even be performed. A sample of the prepared composition or dispersion is placed between a slide and cover slip for observation by microscope with an objective lens allowing a magnification of 2.5 and with full-field vision. Full-field vision allows the fibres to be viewed in their entirety.

The rigid fibres may be chosen from fibres of a synthetic polymer chosen from polyesters, polyurethanes, acrylic polymers, polyolefins, polyamides, in particular non-aromatic polyamides, and aromatic polyimideamides.

Examples of rigid fibres that may be mentioned include:

- polyester fibres, such as those obtained by chopping yarns sold under the names Fibre 255-100-R11-242T

Taille 3 mm (eight-lobed cross section), Fibre 265-34-R11-56T Taille 3 mm (round cross section) and Fibre Coolmax 50-34-591 Taille 3 mm (four-lobed cross section) by the company Dupont de Nemours;

- polyamide fibres, such as those sold under the names Trilobal Nylon 0.120-1.8 DPF; Trilobal Nylon 0.120-18 DPF; Nylon 0.120-6 DPF by the company Cellusuede Products; or obtained by chopping yarns sold under the name Fibre Nomex Brand 430 Taille 3 mm by the company DuPont de Nemours;
- polyimideamide fibres, such as those sold under the names "Kermel" and "Kermel Tech" by the company Rhodia;
- poly(p-phenyleneterephthalamide) (or aramide) sold especially under the name Kevlar® by the company Dupont de Nemours;
- fibres with a multilayer structure comprising alternating layers of polymers chosen from polyesters, acrylic polymers and polyamides, such as those described in documents EP-A-6 921 217, EP-A-686 858 and US-A-5 472 798. Such fibres are sold under the names "Morphotex" and "Teijin Tetron Morphotex" by the company Teijin.

Rigid fibres that are particularly preferred are aromatic polyimideamide fibres.

Polyimideamide yarns or fibres that may be used for the compositions of the invention are described, for example, in the document from R. Pigeon and P. Allard, Chimie Macromoléculaire Appliquée, 40/41

(1974), pages 139-158 (No. 600), or in documents US-A-3 802 841, FR-A-2 079 785, EP-A1-0 360 728 and EP-A-0 549 494, to which reference may be made.

The preferred aromatic polyimideamide fibres are polyimideamide fibres comprising repeating units of formula:

obtained by polycondensation of tolylene diisocyanate and trimellitic anhydride.

The fibres may be present in the composition according to the invention in a content ranging from 0.5% to 20% by weight, preferably from 0.5% to 15% by weight, preferentially ranging from 0.5% to 8% by weight and more preferentially ranging from 2% to 8% by weight, relative to the total weight of the composition.

Advantageously, the fibres and the particles of elastomeric crosslinked organopolysiloxane are present in the composition according to the invention in amounts such that the fibres/particles of crosslinked organopolysiloxane weight ratio ranges from 0.01 to 2, preferably from 0.03 to 1, preferentially from 0.05 to 0.5 and more preferably from 0.05 to 0.2.

The composition according to the invention

contains at least one additional powder different from the particles of elastomeric crosslinked organopolysiloxane and the fibres described previously.

The additional powder may be chosen from pulverulent dyestuffs, fillers, and mixtures thereof.

The pulverulent dyestuff may especially be chosen from pigments and nacres, and mixtures thereof.

The term "pigments" should be understood as meaning white or coloured, mineral or organic particles of any form, which are insoluble in the physiological medium, and are intended to colour the composition.

The term "nacres" should be understood as meaning iridescent particles of any form, especially produced by certain molluscs in their shell or alternatively synthesized.

The pigments may be white or coloured and mineral and/or organic. Among the mineral pigments that may be mentioned are titanium dioxide, optionally surface-treated, zirconium oxides, or cerium oxides, and also zinc oxides, iron oxides (black, yellow or red) or chromium oxides, manganese violet, ultramarine blue, chromium hydrate and ferric blue, and metal powders such as aluminium powder or copper powder.

Among the organic pigments that may be mentioned are carbon black, pigments of D & C type, and lakes based on cochineal carmine or on barium, strontium, calcium or aluminium.

The nacreous pigments may be chosen from

white nacreous pigments such as mica coated with titanium or with bismuth oxychloride, coloured nacreous pigments such as titanium mica with iron oxides, titanium mica with, especially, ferric blue or chromium oxide, titanium mica with an organic pigment of the abovementioned type, and also nacreous pigments based on bismuth oxychloride.

The pulverulent dyestuffs may be present in the composition according to the invention in a content ranging from 0.5% to 60% by weight, preferably ranging from 0.5% to 50% by weight, preferentially ranging from 0.5% to 40% by weight, more preferentially ranging from 1% to 30% by weight, and even more preferentially ranging from 3% to 25% by weight, relative to the total weight of the composition.

The composition according to the invention may comprise fillers.

The term "fillers" should be understood as meaning colourless or white, mineral or synthetic particles of any form, which are insoluble in the medium of the composition, irrespective of the temperature at which the composition is manufactured.

The fillers may be mineral or organic, of any form, platelet-form, spherical or oblong, irrespective of the crystallographic form (for example laminar, cubic, hexagonal, orthorhombic, etc.). Mention may be made of talc, mica, silica, kaolin, polyamide (Nylon®) powder, poly-β-alanine powder and polyethylene powder,

tetrafluoroethylene polymer (Teflon®) powders, lauroyllysine, starch, boron nitride, hollow polymer microspheres such as those of polyvinylidene chloride/acrylonitrile, for instance Expancel® (Nobel Industrie) or of acrylic acid copolymers, ethylene glycol dimethacrylate and lauryl methacrylate copolymer powders sold especially under the name Polytrap® 6603 Adsorber by the company RP Scherer, silicone resin microbeads (Tospearls® from Toshiba, for example), precipitated calcium carbonate, magnesium carbonate and magnesium hydrocarbonate, hydroxyapatite, hollow silica microspheres, glass or ceramic microcapsules, metal soaps derived from organic carboxylic acids containing from 8 to 22 carbon atoms and preferably from 12 to 18 carbon atoms, for example zinc stearate, magnesium stearate or lithium stearate, zinc laurate or magnesium myristate, and mixtures thereof.

Preferably, the fillers are chosen from mica, polyamide powders, ethylene glycol dimethacrylate and lauryl methacrylate copolymer powders and boron nitride, and mixtures thereof.

The fillers may be present in the composition in a content ranging from 0.5% to 40% by weight, preferably ranging from 1% to 35% by weight, and preferentially ranging from 5% to 30% by weight, relative to the total weight of the composition.

Advantageously, the composition according to the invention may comprise a total content of

additional powders (including dyestuff + fillers)
ranging from 10% to 70% by weight, preferably ranging
from 10% to 60% by weight, preferentially ranging from
10% to 60% by weight and more preferentially ranging
from 20% to 50% by weight, relative to the total weight
of the composition.

Preferably, the particles of elastomeric crosslinked organopolysiloxane and the additional particles are present in the composition according to the invention in contents such that the particles of crosslinked organopolysiloxane/additional powder weight ratio ranges from 0.4/1 to 2.5/1, preferably from 0.4/1 to 2/1, preferentially from 0.4/1 to 1.5/1, more preferentially from 0.4/1 to 1.3/1, and even more preferentially from 0.6/1 to 1.3/1.

The composition according to the invention comprises water. The water may be a floral water such as cornflower water and/or a mineral water such as eau de Vittel, eau de Lucas or eau de La Roche Posay and/or a spring water.

The composition may comprise water in a content ranging from 5% to 30% by weight, preferably ranging from 10% to 25% by weight, preferentially ranging from 15% to 25% by weight and more preferentially ranging from 20% to 25% by weight, relative to the total weight of the composition.

The composition may also comprise a polyol especially containing from 2 to 20 carbon atoms,

preferably containing from 2 to 10 carbon atoms and preferentially containing from 2 to 6 carbon atoms. Polyols that may be mentioned include glycerol, propylene glycol, butylene glycol, pentylene glycol, hexylene glycol, dipropylene glycol and diethylene glycol, and mixtures thereof.

The composition according to the invention may comprise a polyol in a content ranging from 1% to 20% by weight and preferably ranging from 3% to 15% by weight, relative to the total weight of the composition.

The composition may contain other usual cosmetic ingredients, which may be chosen especially from antioxidants, fragrances, preserving agents, neutralizers, surfactants, waxes, oils, sunscreens, vitamins, moisturizers, self-tanning compounds and antiwrinkle active agents.

Needless to say, a person skilled in the art will take care to select this or these optional additional compound(s), and/or the amount thereof, such that the advantageous properties of the composition according to the invention are not, or are not substantially, adversely affected by the envisaged addition.

Advantageously, the composition according to the invention may have a hardness ranging from 0.07 N to 0.4 N and preferably from 0.1 to 0.35 N, and an elasticity EL ranging from 15% to 80% and preferably ranging from 30% to 70%.

The hardness and the elasticity of the product are measured at 20°C using the texturometer sold under the name TA-XT2i by the company Rheo, equipped with a stainless-steel spindle in the form of a bead 12.7 mm in diameter, by measuring the change in force (compression force or stretching force) (F) as a function of time, during the following operation: The spindle is displaced at a speed of 0.1 mm/s and then penetrates into the product to a penetration depth of 0.3 mm. When the spindle has penetrated into the product to a depth of 0.3 mm, the spindle is removed at a speed of 0.1 mm/s. During the withdrawal of the spindle, the force (compression force) decreases greatly until it becomes 0 after a time t. During the operation, the spindle effects a to-and-fro motion in 6 seconds.

The hardness corresponds to the maximum compression force measured during the operation; it is expressed in Newtons.

The elasticity EL, expressed as a percentage, is determined via the relationship:

$$EL(%) = 100 \times (t-3)/(6-3)$$

The composition according to the invention may be prepared by mixing together the various ingredients, in particular either in a Baker-Perkins turbomixer/granulator or in a continuous twin-screw

blender such as the BC21 extruder-blender from the company Clextral.

The composition may be packed in a dish or a case by pressing the mixture of ingredients.

Preferably, the composition according to the invention does not contain (the percentages are indicated in weight to the total weight of the composition):

- 8,1 % of titanium dioxide
- 1,9 % of iron oxide
- 10 % of nylon powder
- 5 % of polyamide fibers
- 5 % of acrylic powder
- 37,1 % of particles of elastomeric organopolysiloxane dispersed in 21,8 % of water
- 5 % of glycerine
- 5 % of propylene glycol
- 1 % of preservative

The invention is illustrated in greater detail by the examples described below.

Example 1:

A complexion makeup product having the composition below was prepared:

- Aqueous dispersion of particles of 59 g, i.e. crosslinked polydimethylsiloxane containing 37.1 g AM 63% by weight of crosslinked polymer (BY 29-

119 from Dow Corning)

-	Glycerol	5	g
-	Propylene glycol	5	g
-	Preserving agents	1	g
-	Nylon powder (Orgasol® 2002 Extra D Nat Cos	10	g
	from Atofina)		
-	Ethylene glycol dimethacrylate and lauryl	5	g
	methacrylate copolymer powder sold under the		
	name Polytrap® 6603 Adsorber by the company		
	RP Scherer		
-	0.9 Dtex polyamide fibres 0.3 mm long, from	5	g
	the company Paul Bonte		
-	Pigments (iron oxides, titanium dioxide)	10	g

After mixing together the ingredients, the product is packaged in a dish by pressing. The product is taken up from the surface by means of a sponge, without impairing the surface of the product.

The product obtained has a hardness of 0.2 N and an elasticity of 55%, measured according to the conditions described previously.

Example 2:

A skin matting product having the composition below was prepared:

- Particles of crosslinked polydimethylsiloxane	59 g, i.e.
as an aqueous dispersion containing 63% by	37.1 g AM
weight of crosslinked polymer (BY 29-119 from	
Dow Corning)	

-	Glycerol	5 g
-	Propylene glycol	5 g
_	Preserving agents	1 g
-	Nylon powder (Orgasol® 2002 Extra D Nat Cos	20 g
	from Atofina)	
-	Ethylene glycol dimethacrylate and lauryl	5 g
	methacrylate copolymer powder sold under the	
	name Polytrap® 6603 Adsorber by the company	
	RP Scherer	
-	0.9 Dtex polyamide fibres 0.3 mm long, from	5 g
	the company Paul Bonte	

After mixing together the ingredients, the product is packaged in a dish by pressing. The product is taken up from the surface by means of a sponge, without impairing the surface of the product.

Example 3:

An eyeshadow product having the composition below was prepared:

-	Crosslinked polydimethylsiloxane particles	28 g	
	(DC 9506 from Dow Corning)		
-	Water	17 g	
-	Glycerol	5 g	
_	Preserving agents	1 g	

- 0.9 Dtex polyamide fibres 0.3 mm long, from 4 g
the company Paul Bonte

- Nacres 45 g

After mixing together the ingredients, the product is packaged in a dish by pressing. The product is taken up from the surface by means of a sponge, without impairing the surface of the product.

Example 4:

A complexion makeup product having the composition below was prepared:

- Particles of crosslinked polydimethylsiloxane 55 g, i.e. as an aqueous dispersion containing 63% by 34.65 g AM weight of crosslinked polymer (BY 29-119 from Dow Corning)

-	Glycerol	10 g
-	Preserving agents	1 g
-	Nylon powder (Orgasol® 2002 Extra D Nat Cos	19 g
	from Atofina)	
-	0.9 Dtex polyamide fibres 0.3 mm long, from	5 g
	the company Paul Bonte	
_	Pigments (iron oxides, titanium dioxide)	10 g

After mixing together the ingredients, the product is packaged in a dish by pressing. The product is taken up from the surface by means of a sponge, without impairing the surface of the product.

Example 5:

A skin matting product having the composition below was prepared:

- Particles of crosslinked polydimethylsiloxane 55 g, i.e. as an aqueous dispersion containing 63% by 34.65 g AM weight of crosslinked polymer (BY 29-119 from Dow Corning)

-	Glycerol	10 g
-	Preserving agents	1 g
-	Nylon powder (Orgasol® 2002 Extra D Nat Cos	29 g
	from Atofina)	
_	0.9 Dtex polyamide fibres 0.3 mm long, from	5 g
	the company Paul Bonte	

After mixing together the ingredients, the product is packaged in a dish by pressing. The product is taken up from the surface by means of a sponge, without impairing the surface of the product.

Example 6:

A complexion makeup product having the composition below was prepared:

-	Crosslinked polydimethylsiloxane particles	4 0 g
	(DC 9506 from Dow Corning)	
-	Water	19 g
_	Glycerol	5 g
-	Propylene glycol	5 g

-	Preserving agents	1 g
-	Nylon powder (Orgasol® 2002 Extra D Nat Cos	10 g
	from Atofina)	
-	Ethylene glycol dimethacrylate and lauryl	5 g
	methacrylate copolymer powder sold under the	
	name Polytrap® 6603 Adsorber by the company	
	RP Scherer	
-	0.9 Dtex polyamide fibres 0.3 mm long, from	5 g
	the company Paul Bonte	
_	Pigments (iron oxides, titanium dioxide)	10 g

After mixing together the ingredients, the product is packaged in a dish by pressing. The product is taken up from the surface by means of a sponge, without impairing the surface of the product.

Example 7:

A skin matting product having the composition below was prepared:

_	Crosslinked polydimethylsiloxane particles	4 0 g
	(DC 9506 from Dow Corning)	
-	Water	19 g
-	Glycerol	5 g
-	Propylene glycol	5 g
-	Preserving agents	1 g
_	Nylon powder (Orgasol® 2002 Extra D Nat Cos	20 g
	from Atofina)	
-	Ethylene glycol dimethacrylate and lauryl	5 g

methacrylate copolymer powder sold under the name Polytrap® 6603 Adsorber by the company RP Scherer

- 0.9 Dtex polyamide fibres 0.3 mm long, from 5 g the company Paul Bonte

After mixing together the ingredients, the product is packaged in a dish by pressing. The product is taken up from the surface by means of a sponge, without impairing the surface of the product.

- Solid composition comprising water,
 solid particles of elastomeric organopolysiloxane,
 fibres and an additional powder.
- 2. Composition according to the preceding claim, characterized in that the crosslinked organopolysiloxane is chosen from those obtained:
- via a crosslinking addition reaction of diorganosiloxane containing at least one hydrogen linked to silicon and of diorganopolysiloxane containing ethylenically unsaturated groups linked to silicon;
- via a dehydrogenation crosslinking condensation reaction between a diorganopolysiloxane containing hydroxyl end groups and a diorganopolysiloxane containing at least one hydrogen linked to silicon;
- via a crosslinking condensation reaction of a diorganopolysiloxane containing hydroxyl end groups and of a hydrolysable organopolysilane;
- via thermal crosslinking of organopolysiloxane;
- via crosslinking of organopolysiloxane by high-energy radiation.
- 3. Composition according to Claim 1 or 2, characterized in that the particles of elastomeric crosslinked organopolysiloxane are present in a content ranging from 10% to 50% by weight, preferably ranging from 20% to 40% by weight, and preferentially ranging

from 25% to 40% by weight, relative to the total weight of the composition.

- Composition according to any one of the 4. preceding claims, characterized in that the fibres are chosen from silk fibre, cotton fibre, wool fibre, flax fibre, cellulose fibre, polyamide fibre, viscose fibre, acetate fibre, in particular rayon acetate fibre, poly(p-phenyleneterephthalamide) fibre, acrylic fibre, in particular polymethyl methacrylate fibre or poly(2hydroxyethyl methacrylate) fibre, polyolefin fibre and in particular polyethylene or polypropylene fibre, silica fibre, carbon fibre, in particular in graphite form, polytetrafluoroethylene fibre, insoluble collagen fibre, polyester fibre, polyvinyl chloride fibre or polyvinylidene chloride fibre, polyvinyl alcohol fibre, polyacrylonitrile fibre, chitosan fibre, polyurethane fibre, polyethylene phthalate fibre, fibres formed from a mixture of polymers, and substantially rectilinear rigid fibres, and mixtures thereof.
- 5. Composition according to any one of the preceding claims, characterized in that the fibres have a length ranging from 1 µm to 10 mm, preferably from 0.1 mm to 5 mm and better still from 0.3 to 1 mm.
- 6. Composition according to any one of the preceding claims, characterized in that the fibres have a length L and a diameter D such that L/D is chosen in the range from 1.5 to 2500, preferably from 3.5 to 500 and better still from 5 to 150.

- 7. Composition according to any one of the preceding claims, characterized in that the fibres are present in a content ranging from 0.5% to 20% by weight, preferably from 0.5% to 15% by weight, preferentially ranging from 0.5% to 8% by weight and more preferentially ranging from 2% to 8% by weight, relative to the total weight of the composition.
- 8. Composition according to any one of the preceding claims, characterized in that the fibres and the particles of elastomeric crosslinked organopolysiloxane are present in amounts such that the fibres/particles of crosslinked organopolysiloxane weight ratio ranges from 0.01 to 2, preferably from 0.03 to 1, preferentially from 0.05 to 0.5, and more preferably from 0.05 to 0.2.
- 9. Composition according to any one of the preceding claims, characterized in that the additional powder is chosen from pulverulent dyestuffs, fillers, and mixtures thereof.
- 10. Composition according to the preceding claim, characterized in that the pulverulent dyestuff is chosen from titanium dioxide, zirconium oxides, cerium oxides, zinc oxides, iron oxides, chromium oxides, manganese violet, ultramarine blue, chromium hydrate, ferric blue, aluminium powder and copper powder.
- 11. Composition according to Claim 9, characterized in that the filler is chosen from talc,

mica, silica, kaolin, polyamide powders, poly-β-alanine powders, polyethylene powders, tetrafluoroethylene polymer powders, lauroyllysine, starch, boron nitride, hollow microspheres of polyvinylidene chloride/acrylonitrile, hollow microspheres of acrylic acid copolymers, ethylene glycol dimethacrylate and lauryl methacrylate copolymer powders, silicone resin microbeads, precipitated calcium carbonate, magnesium carbonate, magnesium hydrocarbonate, hydroxyapatite, hollow silica microspheres, glass or ceramic microcapsules, and metal soaps derived from organic carboxylic acids containing from 8 to 22 carbon atoms, and mixtures thereof.

- 12. Composition according to any one of the preceding claims, characterized in that it comprises a total content of additional powder ranging from 10% to 70% by weight, preferably ranging from 10% to 60% by weight, preferentially ranging from 10% to 60% by weight and more preferentially ranging from 20% to 50% by weight, relative to the total weight of the composition.
- preceding claims, characterized in that the particles of elastomeric crosslinked organopolysiloxane and the additional powder are present in contents such that the particles of crosslinked organopolysiloxane/-additional powder weight ratio ranges from 0.4/1 to 2/1, preferentially from 0.4/1 to 1.5/1, more preferentially from 0.4/1 to 1.3/1, and even more preferentially from

0.6/1 to 1.3/1.

- 14. Composition according to any one of the preceding claims, characterized in that the water is present in a content ranging from 5% to 30% by weight, preferably ranging from 10% to 25% by weight, preferentially ranging from 15% to 25% by weight and more preferentially ranging from 20% to 25% by weight, relative to the total weight of the composition.
- 15. Composition according to any one of the preceding claims, characterized in that the composition has a hardness ranging from 0.07 N to 0.4 N and preferably ranging from 0.1 to 0.35 N, and an elasticity EL ranging from 15% to 80% and preferably ranging from 30% to 70%.
- 16. Composition according to any one of the preceding claims, characterized in that the composition is a cosmetic composition.
- 17. Composition according to any one of the preceding claims, characterized in that the composition is a skin makeup composition, in particular a complexion makeup composition, especially a foundation.
- 18. Composition according to any one of Claims 1 to 16, characterized in that the skincare composition is a skincare product, a skin matting product, an antisun product for the skin, a self-tanning composition or a deodorant product.
- 19. Process for making up keratin materials, especially the skin, comprising the application to the

keratin materials, especially to the skin, of a composition according to any one of the preceding claims.

1 Abstract

The invention relates to a solid composition comprising water, solid particles of elastomeric organopolysiloxane, fibres and an additional powder.

The composition exhibits a high disintegration capacity without impairment of the surface appearance.

Application for making up and caring for keratin materials, especially the skin.

2 Representative Drawing

None